PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-149244

(43) Date of publication of application: 21.05.2003

(51)Int.Cl.

G01N 33/543 G01N 33/531

(21)Application number: 2001-341838

(71)Applicant : AZWELL INC

(22)Date of filing:

07.11.2001

(72)Inventor: TANAKA MUTSUMI

ENOMOTO MASAYASU

DOI YOSUKE

(54) METHOD OF SUPPRESSING PROZONE PHENOMENON IN IMMUNOREACTION AND REAGENT FOR **IMMUNOREACTION MEASUREMENT**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method and a reagent by which antigen (or antibody) measurement is made to be possible over a wide concentration range, by making appropriate measured values obtainable even when an antigen (or antibody) is contained excessively in an immunoreaction liquid as compared with an antibody (or antigen) bonded to insoluble carrier particles, such as the latex, metallic colloid, etc., by suppressing prozone phenomena.

SOLUTION: The method uses a prozone phenomenon repressor for immunoreaction measurement composed of one, two, or more kinds of compounds selected from among sulfate- and sulfonate-based anionic surface active agents, such as alkyl sulfateester-, alkylbenzene sulfonate-, alkylnaphthalene sulfonate-, alkyldiphenylether sulfonate-, polyoxyethylene alkyl sulfateester-, polyoxyethylene alkyl aryl sulfate-, alkane sulphonate-based, and other sulfateester- or sulfonate-based anionic surface active agents. The reagent contains the prozone phenomenon repressor for suppressing the occurrence of prozone phenomena in the course of an immunoreaction.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.10.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2003-149244 (P2003-149244A)

(43)公開日 平成15年5月21日(2003.5.21)

(51) Int.Cl.⁷

識別記号

デー

G01N 33/543

581

G01N 33/543

FI

テーマコート*(参考) 5 8 1 V

GUIN 33/343

583

583

33/531

33/531

В

審査請求 未請求 請求項の数16 OL (全 9 頁)

(21)出願番号

特顏2001-341838(P2001-341838)

(71)出願人 000231394

株式会社アズウェル

(22)出顧日

平成13年11月7日(2001.11.7)

大阪府大阪市中央区石町2丁目2番9号

(72)発明者 田中 睦

大阪府高槻市東五百住町1-15-1-305

(72)発明者 榎本 昌泰

大阪府高槻市奈佐原1-1-408-204

(72)発明者 土居 洋介

大阪府寝屋川市点野5丁目29-7 インセ

ナルド野岸603

(74)代理人 100104639

弁理士 早坂 巧

(54) 【発明の名称】 免疫反応におけるプロゾーン現象抑制方法及び免疫反応測定用試薬

(57)【要約】

【課題】 プロゾーン現象を抑制して、免疫反応液中に抗原(又は抗体)がラテックスや金属コロイド等不溶性担体粒子に結合させた抗体(又は抗原)に比し過剰に含まれていても適切な測定値が得られるようにし、それにより、広い濃度範囲にわたる抗原(又は抗体)の測定を可能にする方法及び試薬を提供すること。

【解決手段】 アルキル硫酸エステル塩系、アルキルベンゼンスルホン酸塩系、アルキルナフタレンスルホン酸塩系、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩系、ポリオキシエチレンアルキルアリル硫酸エステル塩系及びアルカンスルホン酸塩系等、硫酸エステル塩系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤より選ばれる1種又は2種以上の化合物よりなる、免疫反応測定用プロゾーン現象抑制剤、及びこれを免疫反応におけるプロゾーン現象抑制剤として含有することを特徴とする、免疫反応測定方法及び試薬。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 硫酸エステル塩系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤よりなる群より選ばれる1種又は2種以上の化合物よりなる、免疫反応測定用プロゾーン現象抑制剤。

【請求項2】 硫酸エステル塩系及びスルホン酸塩系の 陰イオン性界面活性剤よりなる群より選ばれる1種又は 2種以上の化合物を免疫反応におけるプロゾーン現象抑 制剤として含有することを特徴とする、免疫反応測定用 試薬。

【請求項3】 該プロゾーン現象抑制剤を、免疫反応液中の該プロゾーン現象抑制剤の濃度が0.008~4%になる量で含有することを特徴とする、請求項2に記載の免疫反応測定用試薬。

【請求項4】 該免疫反応が、免疫凝集反応である、請求項2又は3に記載の免疫反応測定用試薬。

【請求項5】 該免疫反応が、金コロイド凝集反応である、請求項2ないし4の何れかに記載の免疫反応測定用 試薬。

【請求項6】 反応促進剤を更に含有することを特徴とする、請求項2ないし5の何れかに記載の免疫反応測定用試薬。

【請求項7】 硫酸エステル塩系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤よりなる群より選ばれる1種又は2種以上の化合物を免疫反応用プロゾーン現象抑制剤として免疫反応液中に含有させることにより、免疫反応におけるプロゾーン現象を抑制して免疫反応を行わせることを特徴とする、免疫反応測定方法。

【請求項8】 該プロゾーン現象抑制剤を0.008~4%の濃度に含有させるものである、請求項7に記載の免疫反応測定方法。

【請求項9】 免疫凝集反応測定法によるものである、 請求項7又は8に記載の免疫反応測定方法。

【請求項10】 金コロイド凝集反応測定法によるものである、請求項7ないし9の何れかに記載の免疫反応測定方法。

【請求項11】 反応液中に反応促進剤を更に含有させることを特徴とする、請求項7ないし10の何れかに記載の免疫反応測定方法。

【請求項12】 免疫反応液中に、硫酸エステル塩系及 40 びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤よりなる群より選ばれる1種又は2種以上の化合物を含有させることを特徴とする、免疫測定法におけるプロゾーン現象の抑制方法。

【請求項13】 該免疫反応液中の該化合物の濃度が 0.008~4%である、請求項12に記載の、免疫測 定法におけるプロゾーン現象の抑制方法。

【請求項14】 該免疫測定法が免疫凝集反応測定法によるものである、請求項12又は13に記載の、免疫測定法におけるプロゾーン現象の抑制方法。

【請求項15】 該免疫測定法が金コロイド凝集反応測定法によるものである、請求項12ないし14の何れかに記載の免疫測定法におけるプロゾーン現象の抑制方法。

【請求項16】 該免疫反応液中に反応促進剤を更に含有させることを特徴とする、請求項12ないし15の何れかに記載の、免疫測定法におけるプロゾーン現象の抑制方法。

【発明の詳細な説明】

10 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は免疫凝集反応や免疫 沈降反応等の免疫反応において、被測定物質を広濃度範 囲にわたって測定しようとする際に障害となるプロゾー ン現象を抑制する薬剤及び方法、これを利用した免疫測 定方法、及び免疫反応測定用試薬に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、臨床検査等の分野における各種検査では、自動化及び測定時間の短縮が図られている。それら検査において、免疫反応を利用する測定方法が、生体試料中の微量物質を測定するために広く用いられている。免疫測定方法には、RIA法、EIA法、免疫比濁法、ラテックス凝集法、金属コロイド凝集法、イムノクロマト法等多くの方法があるが、その中でもラテックス凝集法や金属コロイド凝集法は反応液の分離や洗浄を行わないため、自動化に適している。

【0003】従来、生体試料中の被測定物質を免疫測定 する際、非イオン性、陰イオン性、陽イオン性または両 性界面活性剤を免疫反応液中に添加することにより、被 測定物質である抗原(又は抗体)の低濃度領域において 測定感度及び測定精度を改良できることが知られていた (特開昭58-187802号公報)。一方、免疫沈降 反応や免疫凝集反応などの免疫反応において、等量域よ り抗原(又は抗体)が過剰に存在する場合、沈降物や凝 集塊が生成しにくくなって沈降物量が却って減少する現 象(「プロゾーン (prozone) 現象」という。) が知ら れている。このため、生体試料中の被測定物質である抗 原(又は抗体)が免疫反応液中に高濃度に存在する場合 等、ラテックスや金属コロイド等不溶性担体粒子に結合 させた抗体 (又は抗原) に比して抗原 (又は抗体) が過 剰に存在する場合、ラテックス凝集法や金属コロイド凝 集法で測定するとプロゾーン現象のために測定値が却っ て小さくなり、このため測定に全く信頼が置けなくなる 場合があった。

【0004】このような問題を改善する方法としては、 硫酸塩類および必要に応じてポリエチレングリコールを 含有させた免疫学的凝集反応試薬(特開平11-344 492号公報)、又は特定量のジカルボン酸を含有させ た免疫学的凝集反応試薬(特開平11-344494号 公報)を用いる測定法等が提案されている。

【0005】しかしながら、これらの方法では、プロゾ

ーン現象を幾らかは抑制できるものの、ラテックス凝集 法や金属コロイド凝集法等の、自動化に適したホモジニ アス測定系に用いるには、抑制効果が不十分であり、プ ロゾーン現象の抑制のための新たな技術が切望されてい た。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記背景のもとで、プロゾーン現象を十分に抑制し、免疫反応液中に被測定物質である抗原(又は抗体)が不溶性担体粒子に結合させた抗体(又は抗原)に比して過剰に含まれて 10いても適切な測定値が得られるようにし、それにより、低濃度から高濃度まで、広い濃度範囲にわたる被測定物質の測定を可能にする方法、これに用いるプロゾーン現象抑制剤、またこれを用いた免疫反応測定用試薬、免疫反応測定方法及びプロゾーン現象の抑制方法を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、免疫測定においてプロゾーン現象を抑制する新たな技術を求めて検討した結果、被測定物質を含む免疫反応液中に、各種の界面活性剤のうちスルホン酸塩型又は硫酸エステル塩型の陰イオン性界面活性剤を含有させれば、意外にもプロゾーン現象を抑制できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0008】すなわち、本発明は、硫酸エステル塩系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤よりなる群より選ばれる1種又は2種以上の化合物よりなる、免疫反応測定用プロゾーン現象抑制剤を提供する。ここに、硫酸エステル塩系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤の好ましい例としては、アルキル硫酸エステル塩系、アルキルベンゼンスルホン酸塩系、アルキルナフタレンスルホン酸塩系、アルキルジフェニルエーテルスルホン酸塩系、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩系、ポリオキシエチレンアルキルアリル硫酸エステル塩系及びアルカンスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤が挙げられるが、これらに限定されない。

【0009】また本発明は、これらの化合物を免疫反応におけるプロゾーン現象抑制剤として含有することを特徴とする、免疫反応測定用試薬をも提供する。該免疫反応測定用試薬は、該プロゾーン現象抑制剤を、免疫反応液中の該プロゾーン現象抑制剤の濃度が 0.008~4%になる量で含有するものであることが好ましい。該免疫反応測定用試薬は、更に好ましくは金コロイド凝集反応によるものである。該免疫反応測定用試薬は、反応促進剤を含有することが更に好ましい。

【0010】また本発明は、上記免疫反応測定用プロゾーン現象抑制剤を含有する反応液中で免疫反応を行うことにより、免疫反応におけるプロゾーン現象を抑制して免疫反応を行わせることを特徴とする、免疫反応測定方法をも提供する。該免疫反応測定方法においては、上記 50

免疫反応測定用プロゾーン現象抑制剤の含有量を 0.0 08~4%とすることが好ましい。また、本発明における該免疫反応測定方法は、免疫凝集反応測定法によるものの場合特に効果的であり、金コロイド凝集反応測定法は、特に好ましい免疫反応凝集測定法の一例である。また、反応液中に反応促進剤を含有させることが更に好ましい。

【0011】本発明はまた、免疫反応液中に、硫酸エス テル塩系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤よ りなる群より選ばれる1種又は2種以上の化合物を含有 させることを特徴とする、免疫測定法におけるプロゾー ン現象抑制方法をも提供する。ここに、硫酸エステル塩 系及びスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤の好まし い例としては、アルキル硫酸エステル塩系、アルキルベ ンゼンスルホン酸塩系、アルキルナフタレンスルホン酸 塩系、アルキルジフェニルエーテルスルホン酸塩系、ポ リオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩系、ポリオキ シエチレンアルキルアリル硫酸エステル塩系及びアルカ ンスルホン酸塩系の陰イオン性界面活性剤が挙げられる が、これらに限定されない。該プロゾーン現象抑制方法 において、該免疫反応液中の該化合物の濃度は、好まし くは0.008~4%である。本発明における該プロゾ ーン現象抑制方法は、免疫凝集反応測定法において特に 効果的であり、金コロイド凝集反応測定法は、特に好ま しい免疫凝集反応測定法の一例である。また、反応液中 に反応促進剤を含有させることが更に好ましい。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明のプロゾーン現象抑制剤と しては、公知のスルホン酸塩型または硫酸エステル塩型 の陰イオン性界面活性剤の中から適宜選択して使用で き、特にアルキルフェニルエーテルジスルホン酸ナトリ ウム塩系〔例:ペレックスSSH;花王(株)、エレミ ノールMON2;三洋化成工業(株)]、アルキルナフ タレンスルホン酸ナトリウム塩系 〔例:ペレックスNB L; 花王(株)〕、アルカンスルホン酸ナトリウム塩系 [例右:ラテムルPS;花王(株)]、ポリオキシエチ レンラウリルエーテル硫酸ナトリウム塩系 〔例:エマー ルE70C;花王(株)]、高級アルキルエーテル硫酸 エステル塩系 [例:サンデットENM;三洋化成工業 (株)]、ポリオキシエチレンラウリルエーテル硫酸エ ステルナトリウム塩系 [例:サンデットEN;三洋化成 工業 (株)]、アルキル硫酸エステル塩系、アルキルベ ンゼンスルホン酸系、ポリオキシエチレンアルキルアリ ル硫酸塩系の陰イオン性界面活性剤が好ましい。

【0013】本発明のプロゾーン現象抑制剤は、免疫測定法に用いられる試薬中に添加して使用することができる。本発明の免疫反応測定用試薬は、プロゾーン現象抑制剤を用いること以外は、公知の免疫測定法で通常用いられる試薬を使用することで足りる。

【0014】免疫反応液中のこれら陰イオン性界面活性

剤の濃度は $0.008\sim4\%$ (本発明において重量%を表す。) であり、好ましくは $0.008\sim1\%$ 、更に好ましくは $0.016\sim0.4\%$ である。

【0015】更に免疫反応測定用試薬に反応促進剤を配合することにより、プロゾーン現象を抑制したまま測定感度を高めることができる。反応促進剤としては、測定感度を上昇させるものであれば何れのものでもよく、ポリエチレングリコール、ポリアクリル酸、コンドロイチン硫酸、カルボキシメチルセルロース、デキストラン、プルラン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピリドン 10 等が挙げられるが、これらに限られない。

【0016】例えば、ポリエチレングリコールは、公知のポリエチレングリコールのうちから適宜選択して使用できる。その平均分子量は1000~50000で、好ましくは4000~2000である。測定時の免疫反応液中のポリエチレングリコール濃度には、反応促進効果を発揮させる上で特に明確な上限はないが、通常0.01~5.0%、好ましくは0.1~3.0%、特に好ましくは0.2~2.0%になるように、免疫反応測定用試薬に配合すればよい。

【0017】また、本発明は、免疫反応測定用試薬に非イオン性界面活性剤を配合することを妨げるものではない。非イオン性界面活性剤を配合する場合、公知の非イオン性界面活性剤の中から適宜選択すればよい。特に好ましいのは、ポリオキシエチレンアルキルエーテル系、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル系、ポリオキシエチレンアルギルアリルエーテル系、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル系、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステル系、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステル系、グリセリン脂肪酸エステル系、ポリオキシエチレン 30アルキルアミン系、アルキルアルカノールアミド系の非イオン性界面活性剤である。非イオン性界面活性剤を配合する場合、測定時の免疫反応液中の濃度が 0.001~3.0%、好ましくは 0.02~2.0%になるように免疫反応測定用試薬に配合すればよい。

【0018】本発明の免疫反応測定用試薬を使用するのに特に適した免疫測定法は、免疫凝集反応を伴うものである。それらのうち、特に好ましいのは、ラテックス凝集法及び金属コロイド凝集法である。金属コロイド凝集法で用いられる金属コロイドとしては、金、銀、セレン 40等のコロイドがあり、何れでもよいが、利用しやすいという点からは、金コロイドが好ましい。

【0019】例えば、抗原(又は抗体)である被測定物質を測定する場合、ラテックス凝集法、金属コロイド凝集法では、被測定物質である抗原(又は抗体)に対応する抗体(又は抗原)を、担体のラテックスや金属コロイドにあらかじめ結合させておく。その測定例として、金コロイド凝集法の場合、あらかじめ金コロイドと結合させた標識抗体(又は標識抗原)が、被測定物質である抗原(又は抗体)を介して凝集する。その際に生じる色差 50

(色調変化)を光学的に測定し、抗原量または抗体量を 測定する。

【0020】本発明の免疫反応測定試薬にて測定される 被測定物質としては、タンパク質、脂質、糖類があり、 それには例えば、各種抗原、抗体、レセプター、酵素な どが含まれる。具体的にはC反応性タンパク(CR P)、繊維素分解産物 (FDP)、ヘモグロビン、ヘモ グロビンA1c, α -フェトプロテイン (AFP)、シ スタチンC、癌胎児性抗原(CEA)、CA19-9、 前立腺特異抗原(PSA)、ペプシノーゲンIおよびI I、コラーゲン、血清アミロイドA(SAA)、フェリ チン、トランスフェリン、α1-マイクログロブリン、 などの血液中タンパク質や、B型肝炎ウイルス、C型肝 炎ウイルス、ヒト免疫不全ウイルス、ヘリコバクターピ ロリ、およびこれらに対する抗体などの、感染症に関す る抗原や抗体などが挙げられる。本発明によれば、免疫 測定反応におけるプロゾーン現象、取り分け抗原過剰に よるプロゾーン現象が抑制され、これら被測定物質を、 広い濃度範囲にわたって測定することができる。

【0021】本発明において、免疫反応を過度に酸性又 はアルカリ性の条件下で行うことは好ましくない。反応 液のpHとしては4.5~9.5の範囲とするのがよ く、より好ましいのは5.5~8.5の範囲である。p Hの維持のためには適当な緩衝剤、例えばリン酸緩衝 液、トリス塩酸緩衝液、コハク酸緩衝液、あるいはグリ シルグリシン、MES(2-(N-モノホリノ)エタン スルホン酸)、HEPES(N-2-ヒドロキシエチル ーピペラジンーN'-エタンスルホン酸)、TES(N ートリス (ヒドロキシメチル) メチルー2ーアミノエタ ンスルホン酸)、PIPES (ピペラジンー1, 4ービ ス (2-エタンスルホン酸))、DIPSO (3-(N'N-ビス(2-ヒドロキシエチル)アミノ)-2 ーヒドロキシエチルプロパンスルホン酸)、Trici ne (トリス (ヒドロキシメチル) メチルグリシン)、 TAPS (Nートリス (ヒドロキシメチル) メチルー3 ーアミノプロパンスルホン酸) 等のグッド緩衝液が好適 に用いられる。緩衝剤の使用濃度としては、測定時の免 疫反応液中における濃度が5~1000mMになるよう に、免疫反応測定用試薬に配合すればよく、より好まし くは20~500mMの範囲になるようにすればよい。 【0022】なお、本発明の免疫反応用試薬中には、動 物血清、γーグロブリン、ヒトIgGやIgMに対する 特異抗体、アルブミン、またはそれらの変性物や分解 物、塩化ナトリウムやその他の無機塩類、糖類、アミノ 酸類、EDTA等のキレート剤、DTT等のSH試薬、 アジ化ナトリウム等を配合してもよい。これらの物質 は、通常この分野で使用される濃度範囲で含まれてよ

V١.

(5)

[0023]

【作用】本発明の試薬を用いれば、試料中に被測定物質 である抗原(又は抗体)が高濃度に存在するなど、ラテ ックスや金属コロイド等不溶性担体粒子に結合させた抗 体(又は抗原)に比して過剰量の抗原(又は抗体)が存 在している場合でも、プロゾーン現象を抑制することが でき、試料の希釈等により抗原と抗体の濃度バランスを 調節し直すことなしに、広い濃度範囲での被測定物質の 免疫反応測定が可能となる。

[0024]

【実施例】以下、典型的な実施例として金コロイド凝集 反応に基づいて本発明を更に具体的に説明するが、本発 明がこれらによって限定されることは意図しない。な お、実施例において以下の陰イオン性界面活性剤を使用 した。

- ペレックスSSH: アルキルジフェニルエーテルジ スルホン酸ナトリウム(花王(株))
- ・ペレックスNBL: アルキルナフタレンスルホン酸 ナトリウム(花王(株))
- ・ラテムルPS: アルカンスルホン酸ナトリウム(花 王(株))
- ・エマールE70C: ポリオキシエチレンラウリルエ ーテル硫酸ナトリウム(花王(株))
- ・エレミノールMON2: アルキルジフェニルエーテ ルジスルホン酸ナトリウム(三洋化成工業(株))
- ・サンデットENM: 高級アルキルエーテル硫酸エス テル塩(三洋化成工業(株))
- ・サンデットEN: ポリオキシエチレンアルキルエー テル硫酸エステルナトリウム塩(三洋化成工業(株))

【0025】<参考例1> 金コロイド液の調製 95℃の蒸留水1Lに10%塩化金酸溶液2mLを撹拌 しながら加え、1分後に2%クエン酸ナトリウム溶液1 0mLを加え、さらに20分間撹拌した後30℃に冷却 した。冷却後、0.1M炭酸カリウム溶液でpH7.1 に調整した。

【0026】<参考例2> 抗シスタチンC抗体結合金 コロイド試薬の調製

抗シスタチンC抗体(ダコ・ジャパン株式会社)を、 0.05%アジ化ナトリウムを含む10mM HEPE S p H 7. 1 で希釈して 5 0 μ g / m L の濃度に調整 した。この液100mLを上記参考例1で調製した金コ ロイド液約1 Lに加え、冷蔵条件下で2時間撹拌した。 次いでこれに 5. 46% マンニトール、 0. 5% B S A 及び0.05%アジ化ナトリウムを含む、10mM H EPESpH7. 1を110mL添加し、37℃で90 分撹拌した。8,000回転で40分遠心し、上清を除 去した後、3%マンニトール、0.1%BSA及び0. 05%アジ化ナトリウムを含む、5mM HEPES pH7. 5 (A溶液)を約1L加え、抗体結合金コロイ ドを分散させた後、8,000回転で40分遠心し、上 50 を、陰イオン性界面活性剤ペレックスSSH添加の場合

清を除去し、A溶液で抗体結合金コロイドを分散させ全 量を160mLとし、抗シスタチンC抗体結合金コロイ ド試薬を調製した。

【0027】<参考例3> 抗AFP抗体結合金コロイ ド試薬の調製

抗AFP抗体(ダコ・ジャパン株式会社)を、0.05 %アジ化ナトリウムを含む10mM HEPES pH 7. 1で希釈して 50μ g/mLの濃度に調整した。こ の液100mLを上記参考例1で調製した金コロイド液 10 約1 Lに加え、冷蔵条件下で2時間撹拌した。次いでこ れに5. 46%マンニトール、0. 5%BSA及び0. 05%アジ化ナトリウムを含む、10mM HEPES pH7. 1を110mL添加し、37℃で90分撹拌 した。8,000回転で40分遠心し、上清を除去した 後、3%マンニトール、0.1%BSA及び0.05% アジ化ナトリウムを含む、5mM HEPES pH 7. 5 (A溶液)を約1 L加え、抗体結合金コロイドを 分散させた後、8,000回転で40分遠心し、上清を 除去し、A溶液で抗体結合金コロイドを分散させ全量を 160mLとし、抗AFP抗体結合金コロイド試薬を調 製した。

【0028】<実施例1>0~50μg/mLの濃度の シスタチンCを含む血清 3 μ Lに、 0. 2%EDTA・ 2Na及び1%NaClを含む0.2MのMES緩衝液 (pH6.0)に、下記の何れかの陰イオン性界面活性 剤を、それぞれ示した濃度で添加することにより、又は 何れの陰イオン性界面活性剤も添加せずに、調製した各 R1試薬溶液を240μL加えた。

ペレックスSSH・・・・・0.03% (図1)

30 ペレックスNBL・・・・・0.1% (図1)

ラテムルPS・・・・・・0.03%(図1)

エマールE 7 0 C・・・・・ 0. 0 5 % (図 2)

エレミノールMON2・・・・0.03% (図2) ラテムルS-180A・・・0.1% (図2)

サンデットENM・・・・・0.2% (図3)

サンデットEN・・・・・0.2% (図3)

次いで、37℃で5分後に、R2試薬溶液として参考例 2 で調製した抗シスタチンC抗体結合金コロイド溶液を 60 µ L添加し、37℃で反応させ、日立7150型自 動分析装置により27ポイントと50ポイントにおける 吸光度差(主波長546nm副波長660nm)を測定 した。その結果を図1、2及び3に示す。図から明らか なように、これらの陰イオン性界面活性剤を添加して製 した何れの反応液においても、プロゾーン現象は認めら れなかった。これに対して陰イオン性界面活性剤無添加 の反応液では、プロゾーン現象が起こるのが認められ た。

【0029】<実施例2>免疫反応液に非イオン性界面 活性剤を添加して、プロゾーン現象の抑制効果の有無

と比較した。非イオン性界面活性剤としてTriton X100、Tween80及びレオドールーTW?L120を用い、それらの何れかを濃度0.2%で含有する、0.2%EDTA・2Na及び1%NaClを含む0.2MのMES緩衝液(pH6.0)を各R1試薬溶液とし、それを用いて実施例1と同様にシスタチンCを測定した。同時に、ペレックスSSHを0.03%の濃度になるように添加した、0.2%EDTA・2Na及び1%NaClを含む0.2MのMES緩衝液(pH6.0)をR1試薬溶液とし、それを用いて実施例1と10同様にシスタチンCを測定した。その結果を図4に示す。図から明らかなように、非イオン性界面活性剤には、プロゾーン現象の抑制効果は認められなかった。

【0030】<実施例3>特開平11-344492号 には、硫酸塩によるプロゾーン現象の抑制効果が記載さ れている。そこで、硫酸ナトリウムを添加した免疫反応 液を調製し、プロゾーン現象の抑制効果につき、硫酸エ ステル基を含む陰イオン性界面活性剤ペレックスSSH を添加した免疫反応液と比較した。硫酸ナトリウムをそ れぞれ0、2.0、5.0又は9.0%の濃度で含有さ せた、0.2%EDTA・2Na及び1%NaClを含 む0.2MのMES緩衝液 (pH6.0)をR1試薬溶 液とし、これらを用いて実施例1と同様にシスタチンC を測定した。同時に、ペレックスSSHを0.03%の 濃度になるように添加した、0.2%EDTA・2Na 及び1%NaClを含む0.2MのMES緩衝液(pH 6. 0) をR1試薬溶液とし、これを用いて実施例1と 同様にシスタチンCを測定した。結果を図5に示す。図 より明らかなとおり、硫酸ナトリウム添加では、シスタ チンCの高濃度 $50 \mu g/m$ Lにおける測定値が、シス 30 タチンC濃度 4 μg/m Lにおける測定値を下回ってお り、プロゾーン現象は全く解消されていなかった。これ に対し、ペレックスSSH0. 03%添加では、シスタ チンCの高濃度 5 0 μ g/m L における測定値がこれよ り低濃度域における測定値を下回ることがなく、プロゾ ーン現象は完全に解消された。

【0031】

実施例4>ペレックスSSH又はエマールE70Cを0、0. 01、0. 02又は0. 03%の濃度になるように添加した、0. 2%EDTA・2Na及び1%NaClを含む0. 2MのMES緩衝液(pH6. 0)をR1試薬溶液とし、これらを用いて実施例1と同様にシスタチンCを測定した。その結果を図6、7に示す。図6より明らかなとおり、ペレックスSSHの濃度0. 01%を添加した場合、シスタチンCの高濃度 50μ g/mLにおける測定値が、無添加の場合に比して上昇することが認められた。ペレックスSSHの濃度0. 03%の添加では、シスタチンCの高濃度 50μ g/mLにおける測定値が、それより低濃度域におけるシスタチンCの測定値を下回ることがなく、プロゾーン現象は完全に解消された。

【0032】図7のエマールE70C添加においても、 濃度0.01%の添加でシスタチンCの高濃度 50μ g /m Lにおける測定値が無添加の場合に比して上昇することが認められた。エマールE70Cの濃度0.02% の添加では、シスタチンCの高濃度 50μ g/m Lにおける測定値が、それより低濃度域におけるシスタチンC の測定値を下回ることがなく、プロゾーン現象は完全に解消された。

【0033】これらのことから、ペレックスSSH又はエマールE70Cには、0.01%の低濃度でもプロゾーン現象の抑制効果があるあることが判る。

【0034】〈実施例5〉非イオン性界面活性剤共存下 での陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制効果つ いて検討した。非イオン性界面活性剤としてTween 80を0.2%の濃度になるように添加した、0.2% EDTA・2Na及び1%NaClを含む0.2MのM ES緩衝液(pH6.0)に、陰イオン性界面活性剤と してペレックスNBLを濃度がそれぞれ0、0.2、 0. 3、0. 4、0. 5%になるように添加し、R1試 薬溶液とした。これらを用いて実施例1と同様にシスタ チンCを測定した。その結果を図8に示す。ペレックス NBLの濃度 0. 3%で、シスタチンCの高濃度 5 0 μ g/mLにおける測定値が、それより低濃度領域のシス タチンCの測定値を下回ることがなく、プロゾーン現象 は完全に解消された。ペレックスNBLの濃度を 0.3 %より高めると、全体的に測定値の低下が認められる が、プロゾーン現象は抑制されたままであった。このこ とから、陰イオン性界面活性剤を非イオン性界面活性剤 と共に用いても、陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現 象抑制効果は損なわれないことが判る。

【0035】<実施例6>実施例5においてペレックス NBLの濃度を 0. 5%になるように添加したとき、シ スタチンCの測定値は全体的に著しく低下した(図 5)。そこで、反応促進剤共存下での陰イオン性界面活 性剤のプロゾーン現象の抑制効果ついて検討した。反応 促進剤としてポリエチレングリコール2000を用 い、濃度がそれぞれ0、0.5、0.75、1.0又は 1. 25%になるように、実施例5のペレックスNBL を 0. 5%含有する R 1 試薬溶液に添加して、実施例 1 と同様にシスタチンCを測定した。同時に、ペレックス NBL無添加のR1試薬溶液に0.5%になるようにポ リエチレングリコール2000を添加して、実施例1 と同様にシスタチンCを測定した。結果を図9に示す。 ペレックスNBL無添加のR1試薬溶液にポリエチレン グリコール2000を添加した場合、ポリエチレング リコールによる反応促進効果により測定値は上昇する が、シスタチンCの全濃度域で単に均一に上昇するため に、ポリエチレングリコールのみの添加ではプロゾーン 現象の抑制効果は認められない。これに対し、ペレック 50 スNBLを 0. 5% 含有する R 1 試薬溶液にポリエチレ

ングリコール20000を添加した場合、プロゾーン現象を抑制したまま、測定値が上昇した。しかも、このポリエチレングリコールの効果は、試験した濃度に対応して一貫して高まり、その効果が頭打ちとなる明確な上限濃度は認められなかった。このことから、陰イオン性界面活性剤添加でプロゾーン現象を抑制した際に測定値が全体的に低下しても、ポリエチレングリコールなどの反応促進剤を適宜の量添加することでプロゾーン現象を抑制したまま測定値を上昇させ、自由に測定感度を設定できることが判る。

【0036】〈実施例7〉陰イオン性界面活性剤のプロ ゾーン現象抑制効果を、シスタチンC以外の測定試薬で あるAFP測定試薬について検討した。0~250μg /mLの濃度のAFPを含む血清 3 μ Lに、0.2%T ritonX100、0.2%EDTA・2Na及び1 %NaClを含む、0.2MのMES緩衝液(pH6. 0) をR1試薬溶液として240μL加えた。次いで3 7℃で5分後に、R2試薬溶液として参考例3で調製し た抗AFP抗体結合金コロイド溶液を60µL添加し、 37℃で反応させ、日立7150型自動分析装置により 27ポイントと50ポイントにおける吸光度差(主波長 546 n m 副波長660 n m) を測定した。前記R 1 試 薬溶液に、陰イオン性界面活性剤としてペレックスSS Hを0.1%濃度で添加し、同様にしてAFPを測定 し、陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制効果に ついて検討した。結果を図10に示す。AFP測定試薬 においても、陰イオン性界面活性剤ペレックスSSH添 加により、プロゾーン現象の抑制効果が認められた。

*【図面の簡単な説明】

【図1】 陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制 効果を示すグラフ(シスタチンC)。

【図2】 陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制 効果を示すグラフ(シスタチンC)。

【図3】 陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制 効果を示すグラフ(シスタチンC)。

【図4】 非イオン性界面活性剤添加でのプロゾーン現象を示すグラフ(シスタチンC)。

10 【図5】 プロゾーン現象抑制における硫酸ナトリウム と陰イオン性界面活性剤との比較を示すグラフ(シスタ チンC)。

【図6】 ペレックスSSHの濃度とプロゾーン現象抑制効果との関係を示すグラフ(シスタチンC)。

【図7】 エマール70Cの濃度とプロゾーン現象抑制 効果との関係を示すグラフ(シスタチンC)。

【図8】 非イオン性界面活性剤共存下での陰イオン性 界面活性剤のプロゾーン現象抑制効果を示すグラフ(シ スタチンC)。

0 【図9】 非イオン性界面活性剤及び反応促進剤の共存 下での陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制効果 を示すグラフ(シスタチンC)。

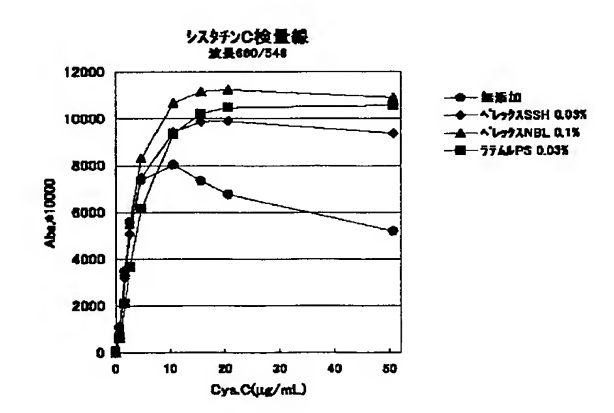
【図10】 陰イオン性界面活性剤のプロゾーン現象抑制効果を示すグラフ(AFP)。

【符号の説明】

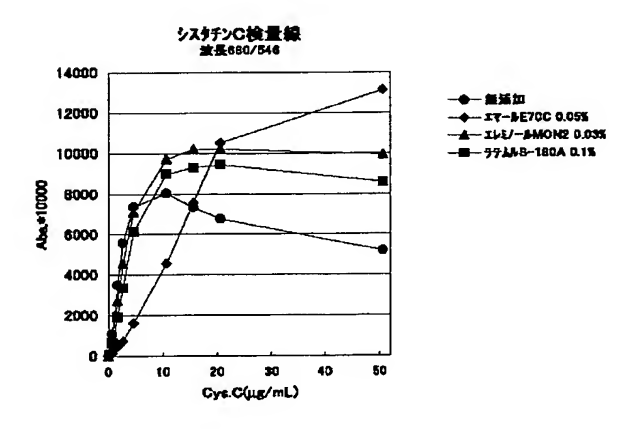
Abs*1000=吸光度×1000

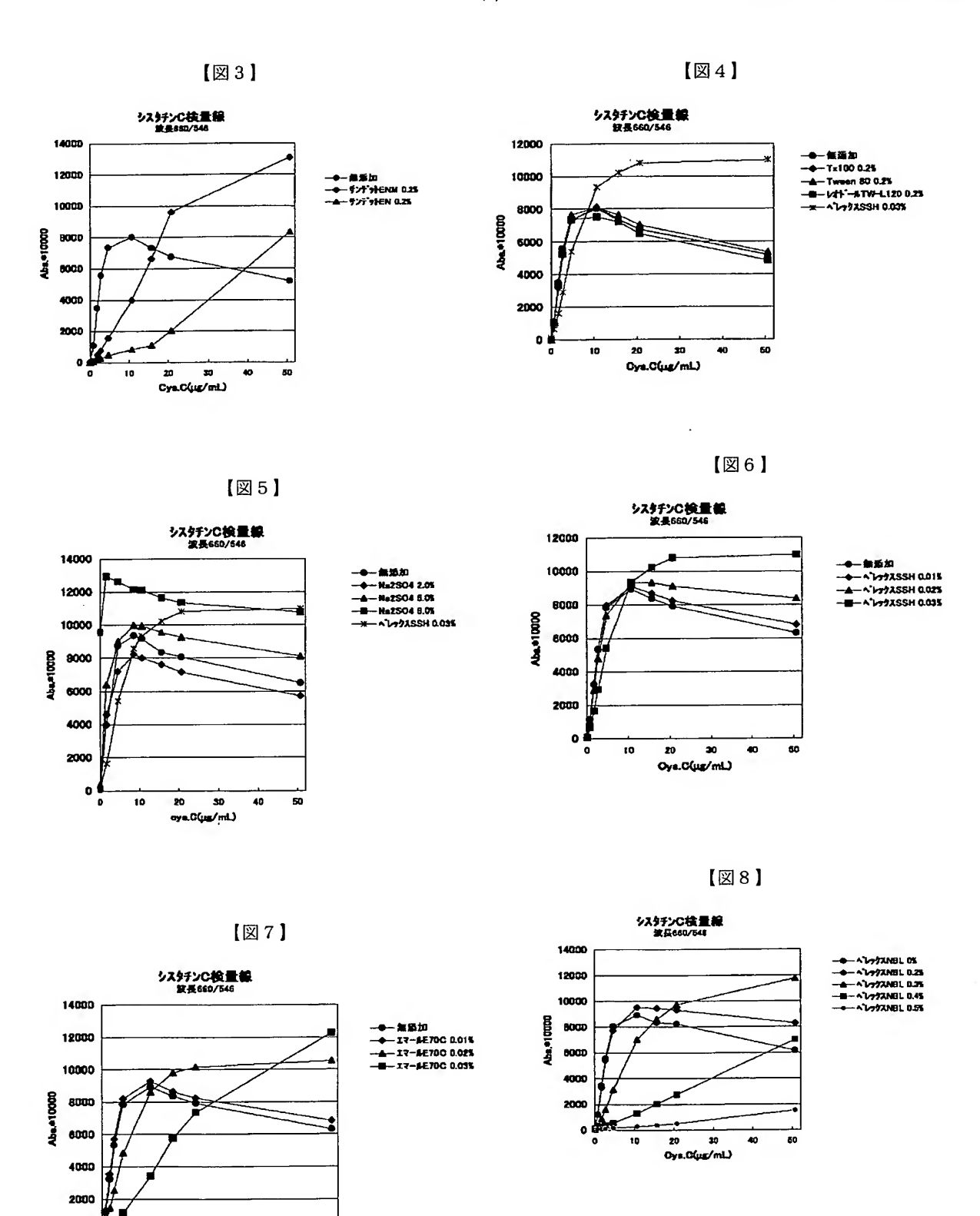
Cys. C=シスタチンC

【図1】



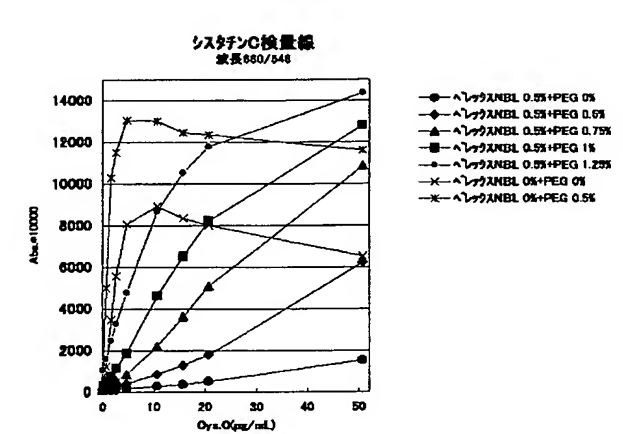
【図2】





Cye.C(ug/mL)

【図9】



【図10】

